

# EP0197514 Biblio Dese Glams Diawns





Pharmaceutical composition for use in increasing bone mass.

Patent Number: F EP0197514, B1

Publication

date: 1986-10-15

Inventor(s): NEER ROBERT M; POTTS JOHN T JR; SLOVIK DAVID M

Applicant(s): GEN HOSPITAL CORP (US)

Requested

Application

Number: EP19860104562 19860403

**Priority Number** 

(s):

US19850720018 19850404

IPC

Classification: A61K37/24

EC

A61K38/29

Classification: Equivalents:

AU5561686, AU599905, CA1288695, DE3686343D, DE3686343T,

☐ DK155686, ☐ DK172816B, ☐ <u>IE59620</u>, IL78342, JP2531505B2,

JP7072138B, T JP7179358, PH23720, ZA8602510

Cited patent(s): EP0110294; US4241051; US3956260

### **Abstract**

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

#### 四公開特許公報(A) 昭62-33

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和62年(1987)1月6日

A 61 K 37/24

AEG

7138-4C ×

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

骨質量增加用医薬複合剤 60発明の名称

②特 顋 昭61-78048

願 昭61(1986)4月4日 砂出

優先権主張

@1985年4月4日93米国(US)99720018

ジョン、テイー、ポツ 砂発 明 者 ツ、ジユニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、チエ

ストナツト、ストリート 129

ロバート、エム、ネア 仍発 明 者

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリツジ、リ

ーデセル、アベニユ 9

ザ、ゼネラル、ホスピ の出 願 人

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ツ、ストリート(番地なし)

外2名 弁理士 佐藤 一雄 60代 理 人

タル、コーポレーショ

最終頁に続く

### 明細書の浄確(内容に変更なし)

1. 発明の名称

曾 質 量 增 加 用 医 薬 複 合 剤

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. (イ) ヒドロキシル化ピタミンD 化合物、

または

(ロ) 非商性カルシウム塩

と組み合わされた闘甲状腺ホルモンまたはその生 理学上活性なフラグメントを含む医薬複合剤。

- 該副甲状腺ホルモンフラグメントがヒト または動物から得られる副甲状腺ホルモンの侵力 の34アミノ酸残基より成るペプチドである、特 許別求の範囲第1項記載の医薬複合剤。
- 践 ホルモンフラグメントがヒトから符ら れる、特許請求の範囲第2項記収の医薬複合期。
- 4. 該フラグメントが下記のアミノ酸配列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。

H<sub>2</sub> N - Ser - Val - Ser - Glu - 1 le - Gln -Leu - Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-15 His - Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Aro-Val - Glu- Trp- Leu- Arg- Lys- Lysleu - Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe-COOH

- 5. 該複合剤が100~700単位の副甲状 腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第1項記載の医薬複合剤。
- 該複合剤が200~600単位の選甲状 腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第2項記載の医薬複合剤。
- 7. 該複合剤が400~500単位の翻甲状 膣ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第3項又は第4項記載の医薬複合剤。
- 該複合体が1・ヒドロキシピタミンDま たは1.25-ヲヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合別。

- 9. 該ピタミン D 化合物が 1.25-ジピドロキシピタミン D である、特許請求の発囲第 1 項の複合剤。
- 10. 該複合別が該ピタミンD化合物
  0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第
  1項記載の複合前。
- 11. 該複合所が該ビタミンD 化合物 O.05~3.0 μ g を含む、特許調求の範囲第 8 項記权の複合剤。
- 12. 該複合剤が該ビタミン D 化合物 O. 05~2.0μgを含む、特許确求の範囲第 9項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記数の 複合剤。
- 14. 該非所性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許額求の範囲第13項配数の複合剤。
- 19. 第一の容器は制甲状腺ホルモンのペプ チドフラグメントを含む、特許調求の範囲第17 項記数のキット。
- 20. ペプチドフラグメントは副甲状胞ホルモンのアミノ末端から最初の34アミノ酸残基からなる、特許請求の範囲第19項記数のキット。
- 21. 相乗薬剤はヒドロキシル化ピタミンD化合物である、特許請求の笹囲第17項記憶のキット。
- 22. 該化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1,25-ジヒドロキシピタミンDである、特許請求のや四第21項記数のキット。
- 24. 相乗薬剤がカルシウム補助食である、 特許闘求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が該カルシウム増12.5~ 50 maolesを含む、特許額求の範囲第1項記載の複合剤。
- 16. 該カルシウム場が良酸カルシウムである、特許請求の範囲第14項記載の複合剤。
- 17. 一以上の容器を効かないように収納するために区画化されたキャリアからなる負質量を 増加させる組成物の投与用キットであって、
  - (イ) 第一の容器あるいは一選の容器はヒト または他の効物から入手可能な研甲状腺ホル モンを含み、
  - (ロ) 第二の容器は副甲状胎ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
  - (ハ) 第三の容器は該キットの成分を再構成 させるかあるいは希釈するための製画液を含む

ものである上記キット。

18. キットは第一の源剤および第二の薬剤を投与するための手段を含む、特許請求の範囲第 17項記載のキット。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 発明の背景

# 発明の分野

本発明は骨粗鬆症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質風増加方法に関する。

### 従来技術の説明

骨粗锰症は、類骨(osteoid)対骨質の組織学的正常比に比べて単位体預当りの骨質量が減少するという特徴をもつ様々な疾患群の規称である。これらの疾患による影響は、単位体預当りの角がたりなしばいてのとないのである。骨粗鬆症は老人にあって、場合に特に質素である。骨粗鬆症は老人にかちたは特に重要な病的原因となる。最も発生しば減らなける原型なない質性、特に屈認及び胸部の脊椎類形である。

母組螺錠に一般に存在する問題は、正によたつき歩行(staggering)である。米国だけでこの疾患の症状を示す者が数百万人いるとみられている。この疾患は老節化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老節化に伴い

様々な方法が、従来技術において、骨粗蟹症をもつにおいて、骨粗蟹症にらいてもからの骨質があることで、ルナトリウム、アンドログン、生物学の及び高リンテルをは、カルシトニンはがある。カカルトニンの検与、これのの治療法により、カルトニンの検があるの治療法により、たよるる。カカルトニンの検があるの治療法によって骨梁を増加させるが、総骨質量及び骨強度に対

【Reeve et al.、 British Medical
Journal。 280: 1340 (1980) ) は、
ヒトの骨粗蛇に対するヒト副甲状ンの
ラグメント(hPTH(1-34))の効果を
野坂で、カーンの大きないのでは、 Caulticenter trial) はないのでは、 Caulticenter trial) はないのでは、 Caulticenter trial が、 Caulticenter trial が、

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディカル・プレス (Elsevier / North - Holland Biomedical Press) が1981年に出版したモノクローナル抗体と免疫試験の発展

(Monoclonal Antibodies and Developments

する効果は不確実であって、骨軟化症の路底の危 険性を帯びるとともに他の望ましくない研作用を きたす。

骨質量を増加させるこれらの骨和螺旋治療法の他に、骨質存在量を維持するための方法が知られている。これらの方法としては、エストロゲンもしくはカルシウム単独、又は1 - ヒドロキシピタミンD3 もしくは1,25 - ジヒドロキシピタミンD3 単独の使用がある。

これらの先行方法を開示した典型的な文献には下記のものがある。プラッガー(Brugger)らの米国特許第3.956.260号明網会は骨粗器な治療のための合成ポリペプチドの製造及び使用法について開示している。このポリペプチドは本発明のものとは無関である。クリスティ(Christie)らの米国特許第4,241.051号明組は、耳の病性のためにカルシトニンホルモンを局所投与することについて示している。リーブら、プリティッシュ・メディカル・ジャ

In Immunoassay)第239頁において、リーブらは、上記研究で明らかになったいくつかの問題に答える形で、自らの進展について報告している。 著者らは、彼らのカルシウム臨管吸収実験では母型就達について考えられる欠点を指摘すると述べ、更に例えば、hPTH未投与期間内に適量の1. 25-(0H)2ピタミンD3を投与してこの欠点を解消することが必要であるかもしれないと推測している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389頁、1982年(Hefti et al..
Clinical Science。 62:389(1982))は、副甲状腺ホルモン又は1.25-(OH)2ピタミンD3が返加された高カルシウム食を用い、骨割な皮はあること以外は正常な皮はラットを使用した研究について記載している。著名格質の研究では体内カルシウム及び骨格質のの関係である。これが見られたが、骨割粉定の進行中に減少した名々の母梁の再生はなかったと報告している。エンドーら、ネーチャー、第286巻、第262頁、

1980年(Endo et al. . Nature . <u>286</u>: 262(1980))は、調甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にピタミンDの代財産物を用いてインピトロでの骨形成を促進させることについて 給じている。しかしながら、PTH及び1.25-(OH)<sub>2</sub> ピタミンD<sub>3</sub> によるこれらの治療は、骨の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al., Calcified Tissue International, 29(1):21(1979))は、カルシウム食と副甲状胎地 動物の 放路内住別によっての、甲状腺及び閉甲状腺 切除ラットの治療法について 記載している。 定性 で促進し、 骨石化の 出現によって 明らかに なる 骨の で足性 での 空間の 出現によって 明らかに なる 骨の で発生させることも見出された。 ラットでは、 の を発生させることも見出された。 ラットでは、 の で形成、 即ち骨基質形成に対し 効果がなか。

43巻、第5号、第696頁、1967年(P.ec het et al., American Journal of Medicine. 43(5):696(1967))は、ピタミン Dが骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、パイオケミカル・ア ンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ - ションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications . 62:901(1975)) において、著者らは 実験法について記載し、更に、話性ピタミンD代 財産物 (25 - OHピタミンD a 及び1, 25 -(〇日)。ピタミンD。) は、閉甲状腺ホルモン の効力を増大させて、培養ラット胎児骨期間のほ 状AMP母を増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨和 窓症及びその関連疾患に対して 匹床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い翻作用をよく引き起こした。その結果、 関作用 クォングら、サージカル・フォーラム、第30巻、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, <u>30</u>:100(1979))は、甲状腺及び閉甲状腺切除イヌに毎日閉甲状腺

出物を筋肉内投与するか、又は1,25(0H)2ビタミンD3を軽口投与し、同時に甲状腺 補充 放法を行なうと述べている。これらの治療におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨額・ 報定に関してではなく、閉甲状腺 視能に関しておいる。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al.、Vitanin D Proceedings Workshop.、E. Nornan . Ed., p. 411(1977))は、規模培養のマウス既蓋骨に対するピタミンD代財産物及び副甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる阳宮について開示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オア・メディシン、犯

が 関小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

# 発明の要旨

したがって、母和貂症のヒトに対し骨質風を増 加させるような方法を提供することが本発明の目 的である。

骨組紹定のヒトに対し骨質強を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供するこ とも本発明のもう一つの目的である。

以下の記数から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの母質 最を増加させる方法を提供することによって 選成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメントもしくはその等価物を、(a)ヒドロキシル化ピタミン D 化合物、又はその協造的もしくは 級能的類似 、あるいは(b)カルシウム 補助食と組合せて前記ヒトに投与することからなるものである。

#### 好ましい選擇の説明

本発明者らは、この効果を達成するための従来

木発明は、骨粗器症として分類されるすべての 疾患、特に、閉種後骨粗器症、老人性骨粗器症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示した ものより大きいか又は小さい化合物を除く意味で はなく、天然副甲状腺ホルモンから入手可能なす べての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小 さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きい すべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、副甲状腺ボルモンに関連した活性を保持する化学的に推正された副甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを超えた位置のカルボキシルアミノ酸の伸長、あるいはアミノ末端の伸長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の習扱、例えばカルボキシル末端におけるαーカルボキシルアミドのようなもの、を有するPTHF。望ましい修正は、代謝を遅延せし

本発明方法に含まれる第1の成分は"副甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその他の脊椎動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ放牧(アミノ末端からの扱)からなる。

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した剤甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ活性を腐めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ酸が作長され、レセプター結合能、即ちモル当りの活性を高めた PTHF:
- (3) 代謝を選延させてインビボ活性を高めるためにD-アミノ酸が超級されたPTHF;
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を腐めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許容される場及びエステル類

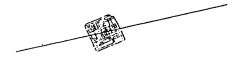
哺乳動物から入手可能なPTHF(PTHF1
-34)は、誘導体のような他のタイプの別甲状腺ホルモンフラグメントよりも一般に好ましい。
ヒト副甲状腺ホルモンの最初の34個のアミノ酸
残益からなるPTHF(以後、"hPTHF134"と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHFは、下記の望ましい性質の一部又は全部を有する

ものである:必要とされる話性面での作用の向上、 投与簡易性の向上、潜在的副作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 避するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

て定義づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与風発囲は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無例質の流効化により高カルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 トPTHF1・34以外の化合物の投与異は、体 重を基準とし、または適切に確立された参照標準によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ビタミン D 化合物には、
1 - α - ヒドロキシビタミン D 3 、 1 - α . 2 5
- ジヒドロキシビタミン D 3 及びそれらのピタミン D 2 類似物:即ち、1 - α - ヒドロキシビタミン D 2 及び1 - α . 2 5 - ジヒドロキシピタミン D 2 を含む。これらの分子は下記式を有する:



CH<sub>2</sub>

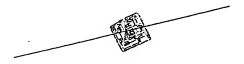
CH<sub>2</sub>

1 - α - ヒドロキシ 1 - α, 25 - ジヒドロ ヒタミンD キシピタミンD

上記式中、C-22とC-23との結合は単結合でも二量結合であってもよく、更に式中、XはHでも-CH<sub>2</sub>であってもよい。

これらのヒドロキシル化ビタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニド及びは、ジヒドロタキステロール、ビタミンDの5。6・トランス体、並びに、みて位の炭素をヒドロキシル化していなくても思ざいよってカルシウムの臨管吸収を促進すること変換できる他のすべてのビタミンDの形のような淡海である。最も好ましいものは、投与終了後

ピタミン D 成分の投与母範囲は、ピタミン D の特徴的効果、特に骨組器定患者において向上したカルシウム B 管吸収性を充分に発揮するようなものであるが、 A カルシウム 尿症又は A カルシウム 血症を 起こすほどの 大風な 徳間では ない。 各種ピタミン D 類似物の可能投与 D 徳 B は 裏 1 に示されている。



The first of the exchange of the great community

	表 1		
		æ Ha_	
ピタミンD 類似物	広い範囲	好ましい	最も好ましい <u>寝</u> 間
1-α, 25-(OH) <sub>2</sub> ビタミンD <sub>3</sub> 又は 1-α, 25-(OH) <sub>2</sub> ビタミンD <sub>2</sub>	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50
1 - α - OHビタミンD3 又 は 1 - α - OHビタミンD2	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75
25 - OHピタミンD3 又 は : 25 - OHピタミンD2	10~150	20~100	20~50
ビタミンD <sub>3</sub> 又 は ビタミンD <sub>2</sub>	3日毎に1250 µg〜 3750µg/日	1250µ9~	1250 µ g × 3
ジヒドロタキステロール	0.2~ 1.2 啊/日	0.2~ 0.6 #9/E	

a 他に記載がなければ単位μg/日

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医療複合剤によって補助される。このような医療複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であった

ここで用いられる"医薬複合剂"とは、 典型的な 和成物のように本発明の 2 成分の 完全な混合物の みならず、キット又は医薬バック の形のような 非混合的組合せをも含む意味である。

本発明で使用される"カルシウム補助食"とは、 1日の許容食事団として進められる足以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを蒸加したものを意 . 味する。正常な成人では、准奨できる1日の許容 団は20~25 a aolカルシウム/日で閉程後の女 性ではわずかに高くなるが、米Gの成人における カルシウムの慣用的摄取量はわずかに12~18 amol/日である。多くの骨粗繁症のヒトでは、腸 管のカルシウム吸収能が低いため、このような穏 通条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗 短症を 悪化させるにしかすぎない。したがって、成人の ためのカルシウム補助食としては、食邪及び補助 食の総経口摂取量を38~50mmol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 含む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無腐性の形で投与される。ここで述べ る投与速度は実際のカルシウム量に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性鬼は、それ

典型的な木発明の医薬混合和成物は、ヒドロキシル化ピタミンD化合物あるいはカルシウムと補助食としての使用に適した形のカルシウムと組合されたPTHFを含有する。 組成物は更に医薬上許容される退体を含有していてもよく、また、 経口投与する場合は、PTHF皮分を保護するためにリポソーム中に入れられたPTHFを含有していてもよい。

を 製剤させるのに 的した 形態 としては、 特製水のように 従来 一 放に 使用される 不活性 希釈剤を含有した、 乳剤、 整濁剤、 シロップ 及びエリキシルがある。 不活性 希釈剤以外に、 このような組成物は、 間潤剤、 乳化剤、 製剤剤、 甘味剤、 香味剤及び芳香剤のようなアジュバントをも包含することができる。

本発明は、本発明の費剤又は本発明の成分を含有する医薬用成物の製造方法にも関するものであるが、ここで養剤とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に限して使用される物質は、理論的には、キットの製造に適している。このようなキットは、バイアル・チューブその他のような1以上の容の手段を動かないように収納するため、区面化された連接手段からなっていてもよるののなるとののと一緒に、該要素の少っためのシリンのの構成される。

D3 (1.25-(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>) O.25μ9 を投与した。4人目の患者には、高カルシウム摂取(総摂取風5 O smol Ca / 日以上)を受けさせる一方で、同量の測甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのバランスを考改したこれらの治療の効果は表2に示されている。

明えば、智器手段の一つは、凍結乾燥品又は溶液の部甲状腺ホルモンフラグメント(1・34)を含有することができる。第二の容器は、ヒドロキシル化ビタミンD化合物、又は錠剤もしくは溶液のカルシウム補助食を含有することができる。 延増手段は、キット内の凍結乾燥成分を再水和するための緩慢液を含有した第三の容器を有していてもよい。

上記の開示は本発明を一般的に説明する。更に 完全な理解は下記具体例を参照して得ることがで きるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げ られているのであって、他に指摘のない限り限定 させるためのものではない。

#### **F** 1

本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で調べた。骨組発症の3人の成人男性に、正常のカルシウム食(15~20 Raiol/日)をとらせる一方で、6~12か月間にわたり毎日ヒト説甲状腺ホルモンフラグメント(hPTHF1-34)500単位及び1.25-ジヒドロキシビタミン

	hF	者 1 PTH+ - (OH) 2 治療中	-	h f 1, 25	者 2 PTH+ - (OH) 2 治療中	D	ħſ	<u>君</u> >TH+ - (OH) <sub>2</sub> 治療中		h i	者 4 PTH+ a>2 g 治療中	
<u>カルシウム</u> 血 清 (197%) 尿 (199/日)	9. 19 255	9. 44 400	+0, 25 +145	9, 24 191	8.75 243	49 •52	9. 7 237	9. <b>3</b> 297	-0. <b>4</b> +60	9. 32 288	9, 46 372	+0.14 +84
バランス ( <b>*9</b> /日) 吸収 <b>量(*9</b> /日)	-114 ) 136	-61 339	•53 •203	-320 -129	+114 345	+434 +474	-110 103	-223 123	-113 +23	-199 90	+13 <b>1</b> 499	+40 <b>9</b>
<u>リーン</u> 血 清 (8%) 尿 (89/日)	4. 34 1028	3. 99 1073	35 •45	3, 52 805	3. 56 548	+. 04 -257	4. 5 459	4. <b>0</b> 768	-0.5 -309	3. 55 1339	3. 59 1400 -	+0.04 +61
バランス ( <b>99</b> /日) 吸収益( <b>99</b> /日	-254 ) 774	-142 931	+112 +157	-262 542	+213 745	+475 +203	173 632	-90 679	-263 +47	+33 1372	+188 1587	+155 +215

カルシウムバランスの改善については表 2 に示されている。カルシウムバランスの一段した改善効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム以取許容量を有する食物の供給量以上にカルシウムの陽管吸収量を増加させる処理をせずに罰甲状腺ホルモンを投与した場合に見られた一つの否定変因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、母皮 質密度が解続して維持されていることは表3に示されている。コントロール測定は各人について皮 か月にわたり行なわれたが、治療効果は数か月の 間隔で行なわれた測定値にも反映されている。

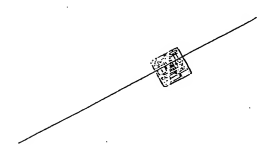


表 3 1/3末端の骨密度(g/as3)

	思者 1	患者 2	息 者 3	患者 4
コントロール	0.75	0.74	0.80 *	. 625
	0. 75	0. 79	0.74	.63
		0.78		. 613
治療中	hPTH+	ካPTH+	hPTH+	hPTH+Ça
	(1, 25 - (OH), D)	(1, 25 - (OH) <sub>2</sub> D)	(1.25-(OH), D)	
	0.67	0.79	0.71	.61
	0.71	0. 82	0. 71	. 65
	0.69	0.83	0.69	. 60
	. 0.72		0. 73	. 67
	0.74		0. 70	
治療後	0.75	0.83		
	.(4か月間未治療)	(1年間未治療)		

治療院始2-1/2年前

コンピュータ所房間影法を思者4の育権における骨密度を測定するために採用した。これらの調定は、3つの原推(し1~し3)について行なわれた。位置確認用の探察面像を用いて、中間脊椎の1つの1つの1つ厚所層を特た。最初の一連の走壺後、患者を自由に動かせ、しかる後2回目の測定を行なった。走査結果は表4に示されている。

# 表 4

# 治療11か月の骨密度

	法取值 1	決取值2
L 1	91.1	90.7
L 2	88.0	90.2
L 3	83.2	90.7
	治銀17か月後の骨	金度
L 1	1 1 1	107
L 2	9 9	107
L 3	1 0 5	9 7

## 治療権了時の母密度

L 1	1 0 4	109
L 2	1 1 0	1 0 4
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも標準協差が約2低い。本発明方法による治療終了時の骨密度測定値は、9か月の治療期間後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

#### <u> 2</u>

特発性骨組螺症の 5 人の成人男性を、例 1 に記 初した投与量にて、 h P T H F (1 - 3 4 )及び 1 . 2 5 - (O H) 2 D 3 (逸者 5 ~ 8 )、又は h P T H F (1 - 3 4 )及びカルシウム(患者 4 ) で治療した。この試験結果は図 1 に図示されてい る。各腰椎体は骨梁密度測定値は K 2 H P O 4 に 換算して示されている。すべての患者が、治療期 岡中、椎骨梁密度の著しい増加を示した。

患者4は治療を中止した治療20か月目まで骨密度の安定した増加を示した。治療中止後14か

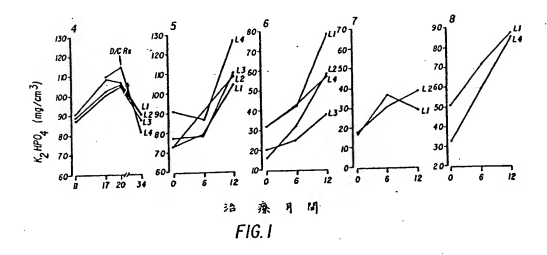
月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密度は再び低下した。このことは更に、脊椎の骨梁 密度に及ぼす骨粗器症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

母皮質密度を、これら同一の患者の前腕において、治療前及び治療中3か月毎に測定した。密度 測定では一定の変化は見られなかった。

# 4. 図面の簡単な説明

図は、特発性骨粗鬆症の5人の成人男性における、本発明の治療に伴う骨燥密度の変化を示すグラフである。

# 図面の浄音(内容に変更なし)



第1頁の続き

 動Int.Cl.\*
 識別記号
 庁内整理番号
 (A 61 K 37/24 31:19 7330-4C 31:59 7252-4C 31:66 7252-4C 33:10 7252-4C 33:14) 7252-4C

砂発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツッ州、ニュートン、ダドロビク リー 85

手続補正 魯(方式)

昭和61年 7 月23 日

特許庁長官 黑田剪堆殿

1. 事件の表示

昭和61年 特許 颐 第78048号

2. 発明の名称

**骨質量增加用医薬複合剂** 

3. 湖正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション・

4. 代 理 人

東京都千代田区丸の内三丁目 2番3号 電話東京(211)2321 大代表

6428 弁理士 (

-

5. 雑正命令の日付

明 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

断辺の特許出風人の個、養任状、明細度、層面

- 7. 福正の内容
- (1) 別紙の通り
- (2) 明舶出および図面の浄α(内容に変更なし)

TO DESCRIPTION OF PERSONNELS AND THE PROPERTY OF THE PROPERTY

